

# Обґрунтування технічних і якісних характеристик предмета закупівлі та очікуваної вартості предмета закупівлі

Інформація щодо процедур закупівель  
на виконання Постанови КМУ від 11.10.2016 №710 (зі змінами)

1. Найменування предмету закупівлі із зазначенням коду ЄЗС – ДК 021:2015 – 33690000-3 - Лікарські засоби різні (лабораторні реактиви).
2. Вид процедури закупівлі - Відкриті торги з особливостями, оголошення UA-2025- 07-28-005311-а.
3. Розмір бюджетного призначення (очікувана вартість предмета закупівлі) — 346 300,00 грн.
4. Очікувана вартість предмета закупівлі — 346 300,00 грн.
5. Обґрунтування технічних та якісних характеристик предмета закупівлі:

## 1. ПРЕДМЕТ ЗАКУПІВЛІ

Таблиця 1

Назва предмета закупівлі	Реактиви для клініко-діагностичної лабораторії
Код ДК 021:2015	33690000-3 – Лікарські засоби різні
Кількість	32 найменування
Місце поставки товару	Чернігівська область, м. Прилуки, вул. Київська, 56, 17500
Строк поставки товару	до 31 грудня 2025 року

## 1. ЗАГАЛЬНІ МЕДИКО-ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ ДО ПРЕДМЕТУ ЗАКУПІВЛІ

### 1.1. Загальні вимоги

№	НК 024:2023	Найменування товару	Одиниця виміру	Кількість
1.	53362 Загальний холестерин IVD (діагностика in vitro), реагент	Холестерин-Ф-набір для визначення концентрації загального холестерину та його ефірів у сироватці крові людини HP026.02 (200 мл/ 200 макс. визнач.)	уп.	15
2.	53583- Сечова кислота IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний	Сечова кислота-набір для визначення концентрації сечової кислоти у біологічних рідинах (REF	уп.	15

	спектрофотометричний аналіз	HP017.01)(400 мл/ 330 макс. визнач.)		
3.	53301 Глюкоза IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	«Глюкоза МОНО» - набір для визначення концентрації глюкози у біологічних рідинах глюкозооксидазним методом, монореактив(REF HP009.07)(400 мл/ 400 макс.визнач.)	уп.	25
4.	61900 Загальний білок IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Загальний білок-набір для визначення концентрації загального білку у сироватці крові людини (REF HP010.01) (1000 мл/ 1000 макс. визнач.)	уп.	15
5.	53592 Множинні білки клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), набір, нефелометричний/ турбідиметричний аналіз	Білкові фракції-набір для визначення співвідношення білкових фракцій сироватки крові людини (REF HP006.01)(600 мл/ 20 макс. визнач.)	уп.	2
6.	53251 Креатинін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Креатинін-набір для визначення концентрації креатиніну у сироватці крові та сечі людини (REF HP014.01)(300 мл/ 400 макс. визнач.)	уп.	20
7.	63410 Загальний/кон'югований (прямий) білірубін IVD (діагностика in vitro), комплект, спектрофотометрія	Білірубін-набір для визначення концентрації загального та прямого білірубіну у сироватці крові (REF HP005.01)(250 мл/ 55+ 55 макс. визнач.)	уп.	5
8.	43203 Набір для проведення тимолової проби	Тимолова проба-330, з калібр.,турбідиметричний метод	уп.	10
9.	52924 Аламініаміотрансфераза (ALT) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	АЛАТ-набір для визначення активності аланін-аміотрансферази у сироватці крові (REF HP001.01)(600 мл/ 250 макс. визнач.)	уп.	20
10.	52954 Загальна аспаратаміотрансфераза (AST) IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	АсАТ-набір для визначення активності аспаратаміотрансферази у сироватці крові (REF HP004.01) (600 мл/ 250 макс. визнач.)	уп.	5
11.	45789 Кальцій (Ca <sup>2+</sup> ) IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Кальцій-набір для визначення концентрації загального кальцію у біологічних рідинах з о-крезолфталейнкомплексом HP013.01 (240 мл/ 240 макс. визнач.)	уп.	5
12.	63333 Сечовина IVD (діагностика in vitro), комплект, спектрофотометрія	Сечовина-Д (200 з калібратором, діацетилмоноксимний метод)	уп.	25
13.	53607 Альфа-1-кислий глікопротеїн (орозомукоїд) IVD (діагностика in vitro), реаген	Серомукоїди-40 з калібруванням, турбідиметричний метод	уп.	10
14.	53461 Тригліцериди IVD	Тригліцериди-Ф-набір для	уп.	20

	(діагностика in vitro), набір, нефелометричний/турбідиметричний аналіз	визначення концентрації тригліцеридів в сироватці крові людини ферментативним методом (REF HP022.02)(50 мл/ 50 макс. визнач.)		
15.	53391 Холестерин ліпопротеїнів високої щільності IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Холестерин HDL Ф - набір для визначення HDL холестерину (ліпопротеїдів високої щільності (ЛПВЩ)у сироватці і плазмі крові прямим методом(REF HP026.04)(50 мл/ 66 визнач.)	уп.	20
16.	53395 Холестерин ліпопротеїнів низької щільності IVD (діагностика in vitro), набір, ферментний спектрофотометричний аналіз	Холестерин LDL Ф - набір для визначення LDL холестерину (ліпопротеїдів низької щільності (ЛПНЩ)у сироватці і плазмі крові прямим методом(REF HP026.05)(50 мл/ 100 визнач.)	уп.	20
17.	63234 С-реактивний білок (CRP) IVD (діагностика in vitro), набір, аглютинація, експрес-аналіз	Філісіт-СРБ-латекс-набір для якісного та напівкількісного визначення С-реактивного білку (СРБ) у сироватці крові людини ЛА033.02 (2 мл/ 200 макс. визнач.)	уп.	10
18.	51819 Treponema pallidum reagin antibody IVD (діагностика in vitro), набір, реакція аглютинації	Антиген кардіоліпіновий для РМП	уп.	5
19.	55986 Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), реагент	Тромбопластин 1 г	фл.	25
20.	55983 Протромбіновий час (ПЧ) IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	ПЧ-тестз рідким реагентом (100 визн.)	уп.	20
21.	55981 Активованій частковий тромбопластиновий час IVD (діагностика in vitro), набір, аналіз утворення згустку	АЧТЧ-тест-У. Набір реагентів для визначення активованого часткового тромбопластинового часу (АЧТЧ-тест). 200-400 визначень. АЧТЧ-реагент – 5мл х 4 фл., розчин кальцію хлористого 0,025 М (5мл) – 4 фл. РІДКИЙ РЕАГЕНТ!	уп.	15
22.	43550- Фіксувальна рідина для мікроскопії, IVD (діагностика in vitro)	Масло імерсійне 100 мл	фл.	25
23.	54519-Кетони сечі IVD (діагностика in vitro), набір, колориметрична тест-смужка, експрес-аналіз	Ацетонтест №50	уп.	12
24.	57915-Цитрат IVD (діагностика in vitro), реагент	Натрій лимоннокислий	кг	1
25.	43674-Ізотонічний сольовий розчин, реагент, IVD (діагностика in vitro)	Натрій хлорид	кг	2
26.	44946 Фарбування за Романовським, IVD (діагностика in vitro)	Фарбник по Романовському ,1 л	бут.	12

	vitro), набір			
27.	42959 Барвник Май-Грюнвальда, IVD (діагностика in vitro)	Фарбник-фіксатор по Май-Грюнвальду, 1 л	бут.	12
28.	55862 Підрахунок ретикулоцитів IVD (діагностика in vitro), набір, кількість клітин	Ретикулоцити, суправітальне забарвлення діамантовим крезоловим синім	фл.	1
29.	55872 Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), набір, спектрофотометричний аналіз	Гемоглобін-400 з калібратором, геміглобінціанідний, 2000 мл	уп.	4
30.	55874 Загальний гемоглобін IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	Калібратори гемоглобіну (3 фл по 1,5 мл)	уп.	2
31.	47869-Множинні аналіти клінічної хімії IVD (діагностика in vitro), контрольний матеріал	Контрольна сироватка «Філонорм»	уп.	5
32.	62707 Базовий компонент живильного середовища IVD (діагностика in vitro)	Гліцерин 1 л	бут	2

### **МЕДИКО — ТЕХНІЧНІ ВИМОГИ**

1. Учасник надає відсканований в електронному вигляді оригінал **гарантійного листа виробника** (представництва, філії виробника – якщо їх відповідні повноваження поширюються на територію України) або представника, дилера, дистриб'ютора уповноваженого на це, яким підтверджується можливість поставки товару, який є предметом закупівлі та пропонується Учасником у необхідній кількості, якості та строки. Гарантійний лист повинен включати номер процедури закупівлі, назву предмету закупівлі та назву Замовника згідно оголошення.

2. Декларації про відповідність, реєстраційні посвідчення та інше, що дозволяє продаж, постачання і використання на території України (або їх завірені копії).

3. Учасник надає гарантійний лист про наступне:

3.1. Товар буде мати відповідне пакування, яке забезпечує цілісність товару та збереження його якості під час транспортування з урахуванням відповідного температурного режиму.

3.2. Пакування та маркування товару буде у відповідності до стандартів та таким, що забезпечує можливість завантаження, розвантаження, приймання та зберігання.

3.3. Постачання Товару, завантажувальні та розвантажувальні роботи до складського приміщення Замовника будуть здійснюватись за рахунок Постачальника.

3.4. На момент поставки термін придатності до споживання товару буде складати не менше ніж 70% до загального терміну придатності до споживання.

*У місцях, де технічна специфікація містить посилання на конкретні марку чи виробника або на конкретний процес, чи на торгові марки, патенти, типи або конкретне місце походження чи спосіб виробництва, таким чином, вважається, що до кожного посилання додається вираз «або еквівалент».*

